07.01.2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 2003年12月22日

出願番号

特願2003-424649

Application Number: [ST. 10/C]:

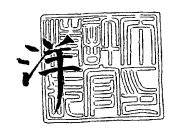
[JP2003-424649]

出 願 人
Applicant(s):

東洋紡績株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月18日

) · [1]



EEST AVAILABLE COPY



【書類名】

【整理番号】

【提出日】 【あて先】

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究

所内

特許願

CN03-0932

B60C 9/00

霧山 晃平

平成15年12月22日

特許庁長官 殿

【氏名】

【発明者】

【住所又は居所】

東洋紡績株式会社 総合研究 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号

所内

【氏名】

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究

所内

阿部 幸浩

村瀬 浩貴

【氏名】

【特許出願人】

【識別番号】

【氏名又は名称】

【代表者】

【手数料の表示】 【予納台帳番号】

【納付金額】 【提出物件の目録】

【物件名】

【物件名】

【物件名】

000003160

東洋紡績株式会社

津村 準二

000619 21,000円

特許請求の範囲 1 明細書 1

要約書 1



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

(a/b)×100で定義される強度保持率(%)の値が80%以上であることを特徴 とするポリベンザゾール繊維を少なくとも一部に用いてなることを特徴とするゴム補強用

但し、a:ポリベンザゾール繊維フィラメントを、撚り係数30になるようにS撚りで 撚りかけを行った後30秒放置し、その後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚し、 その後80℃相対湿度80%の環境下で240時間処理した後に室温下に取り出して測定 したポリベンザゾール繊維フィラメントの強度をいう[c N/d t e x]

b:ポリベンザゾール繊維フィラメントを、撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけ を行った後30秒放置し、その後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚した後測定し たポリベンザゾール繊維フィラメントの強度をいう[c N/d t e x]

【請求項2】

ポリベンザゾール繊維の単糸の平均直径Dが5~22μm,糸長100mmの測定での 平均強度が4.5GPa以上であることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード。

【請求項3】

ポリベンザゾール繊維の、繊維長500mmにわたって10mm間隔で単糸の直径を測 定した際の変動係数CV (標準偏差/平均値)が0.08以下であることを特徴とする請 求項1記載のゴム補強用コード。

【請求項4】

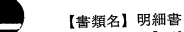
ポリベンザゾール繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が 0.8~1.4:1 であることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード。

【請求項5】

熱分解温度が200℃以上である鉱酸に溶解する有機顔料をポリベンザゾール繊維中に 含有してなることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード。

【請求項6】

ポリベンザゾール繊維中の有機顔料の含有率が2~8質量%であることを特徴とする請 求項5記載のゴム補強用コード。



【発明の名称】ポリベンザゾール繊維からなるゴム補強用コード

【技術分野】

[0001]

本発明はタイヤ、ベルト、ホースなどのゴム補強材料に関するもので、更に詳しくは 、高温かつ高湿度下に暴露されたときに優れた耐久性を有する撚糸されたポリベンザゾー ル繊維からなるゴム補強用コードに関する。

【背景技術】

[0002]

高強度、高耐熱性を有する繊維として、ポリベンゾオキサゾールもしくはポリベンゾチ アゾールまたはこれらのコポリマーから構成されるポリベンザゾール繊維が知られている 。従来、タイヤ、ホースおよびベルト等のゴム補強材として使用される繊維に関してはナ イロン繊維、ポリエステル繊維、ガラス繊維およびスチール繊維が中心であったが、近年 高強度、高弾性率を有する、ケブラーに代表される芳香族ポリアミド繊維が、各種ゴム補 強材として用いられている。この芳香族ポリアミド繊維と比較してもはるかに高い強度・ 弾性率を有し、また、耐熱性、寸法安定性にも優れるポリベンザゾール繊維は、ゴム補強 材として注目されている。ゴム資材分野で従来の有機繊維では性能的に不十分であった、 より高強度、高耐熱性が要求される用途での補強用繊維として使用が検討されている。

[0003]

通常、ポリベンザゾール繊維は、上記ポリマーやコポリマーと酸溶媒を含むドープを紡 糸口金より押し出した後、凝固性流体(水、または水と無機酸の混合液)中に浸漬して凝 固させ、さらに水洗浴中で徹底的に洗浄し大部分の溶媒を除去した後、無機塩基の水溶液 槽を通り、糸中に抽出されずに残っている酸を中和した後、乾燥することによって得られ る。

[0004]

この様にして製造されるポリベンザゾール繊維は上記に記載した通り、強度、弾性率な どの力学特性に優れるため、ゴム補強用繊維としても使用されていることは前述した通り であるが、特に、そのゴム補強体に動的疲労が掛かる場合、ゴム中が高温かつ高湿度の環 境となる場合に強度を充分に維持することができるゴム補強用のポリベンザゾール繊維が 強く望まれていた。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

そこで、本発明は上記事情に着目してなされたものであり、その目的は、高温かつ高湿 度下に長時間暴露されても強度低下が小さい撚糸されたポリベンザゾール繊維からなるゴ ム補強用コードを提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0006]

すなわち、本発明は、以下の構成を採用するものである。

1. (a/b)×100で定義される強度保持率(%)の値が80%以上であることを特 徴とするポリベンザゾール繊維を少なくとも一部に用いてなることを特徴とするゴム補強 用コード。

但し、a:ポリベンザゾール繊維フィラメントを、撚り係数30になるようにS撚りで 撚りかけを行った後30秒放置し、その後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚し、 その後80℃相対湿度80%の環境下で240時間処理した後に室温下に取り出して測定 したポリベンザゾール繊維フィラメントの強度をいう[c N/d t e x]

b:ポリベンザゾール繊維フィラメントを、撚り係数30になるようにS撚りで撚りかけ を行った後30秒放置し、その後S撚りで撚り係数6になる撚り数まで解撚した後測定し たポリベンザゾール繊維フィラメントの強度をいう[cN/dtex]

2. ポリベンザゾール繊維の単糸の平均直径Dが5~22μm, 糸長100mmの測定で

出証特2005-3012066



の平均強度が4.5GPa以上であることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード

- 3. ポリベンザゾール繊維の、繊維長500mmにわたって10mm間隔で単糸の直径を 測定した際の変動係数CV(標準偏差/平均値)が0.08以下であることを特徴とする 請求項1記載のゴム補強用コード。
- 4. ポリベンザゾール繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が 0. 8~1. 4: 1であることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード。
- 5. 熱分解温度が200℃以上である鉱酸に溶解する有機顔料をポリベンザゾール繊維中 に含有してなることを特徴とする請求項1記載のゴム補強用コード。
- 6. ポリベンザゾール繊維中の有機顔料の含有率が2~8質量%であることを特徴とする 請求項5記載のゴム補強用コード。

すなわち、本発明者らは、熱分解温度が200℃以上の高耐熱性であり鉱酸に溶解する 有機顔料で、好ましくはその分子構造中に-N=及び/又はNH-基を有するもの、なか でもペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン類、キナクリドン類を糸中に特定量 含有せしめることにより、上記記載の有機顔料を糸中に含有せしめない場合と比較して、 高温かつ高湿度下に長時間暴露されても強度低下が小さいゴム補強用コードが得られるこ と、さらに、ポリベンザゾール繊維の糸内部のpHが7近傍になるように保持することが 非常に重要であり、それにより、高温かつ高湿度下に長時間暴露されても強度低下が小さ いゴム補強用コードが得られることを見出し、発明を完成するに至ったものである。

【発明の効果】

[0007]

本発明によると、高温かつ高湿度下に長時間暴露された場合であっても強度を十分に維 持することができる撚糸されたポリベンザゾール繊維からなるゴム補強用コードを提供す ることを可能とした。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明に係るポリベンザゾール繊維とは、ポリベンザゾールポリマーよりなる繊維をい い、ポリベンザゾール(以下、PBZともいう)とは、ポリベンゾオキサゾール(以下、 PBOともいう)、ポリベンゾチアゾール(以下、PBTともいう)、またはポリベンズ イミダゾール(以下、PBIともいう)から選ばれる1種以上のポリマーをいう。本発明 においてPBOは芳香族基に結合されたオキサゾール環を含むポリマーをいい、その芳香 族基は必ずしもベンゼン環である必要は無い。さらにPBOは、ポリ(p-フェニレンベ ンゾビスオキサゾール)や芳香族基に結合された複数のオキサゾール環の単位からなるポ リマーが広く含まれる。同様の考え方は、PBTやPBIにも適用される。また、PBO 、PBT及び、またはPBIの混合物、PBO、PBT及びPBIのブロックもしくはラ ンダムコポリマー等のような二つまたはそれ以上のポリベンザゾールポリマーの混合物、 コポリマー、ブロックポリマーも含まれる。

[0009]

PBZポリマーに含まれる構造単位としては、好ましくは鉱酸中、特定濃度で液晶を形 成するライオトロピック液晶ポリマーから選択される。当該ポリマーは構造式(a)~(f) に記載されているモノマー単位から成る。

[0010]

【化1】

$$-\langle s \rangle$$
 (c)

$$-\sqrt[N]{S}$$

$$(d)$$

$$\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

[0011]

ポリベンザゾール繊維は、PBZポリマーを含有するドープより製造されるが、当該ド ープを調製するための好適な溶媒としては、クレゾールやそのポリマーを溶解しうる非酸 化性の酸が挙げられる。好適な非酸化性の酸の例としては、ポリリン酸、メタンスルホン 酸および高濃度の硫酸あるいはそれらの混合物が挙げられる。中でもポリリン酸及びメタ ンスルホン酸、特にポリリン酸が好適である。

[0012]

ドープ中のポリマー濃度は好ましくは少なくとも約7質量%であり、より好ましくは少 なくとも10質量%、特に好ましくは少なくとも14質量%である。最大濃度は、例えば ポリマーの溶解性やドープ粘度といった実際上の取り扱い性により限定される。それらの 限界要因のために、ポリマー濃度は通常では20質量%を越えることはない。

[0013]

本発明において、好適なポリマーまたはコポリマーとドープは公知の方法で合成される 出証特2005-3012066



。例えばWolfeらの米国特許第4,533,693号明細書(1985.8.6)、Sybertらの米国特許第4, 772,678号明細書(1988.9.22)、Harrisの米国特許第4,847,350号明細書(1989.7.11)ま たはGregoryらの米国特許第5,089,591号明細書(1992.2.18)に記載されている。要約す ると、好適なモノマーは非酸化性で脱水性の酸溶液中、非酸化性雰囲気で高速撹拌及び高 剪断条件のもと約60℃から230℃までの段階的または一定昇温速度で温度を上げるこ とで反応させられる。

[0014]

このようにして得られるドープを紡糸口金から押し出し、空間で引き伸ばしてフィラメ ントに形成される。好適な製造法は先に述べた参考文献や米国特許第5,034,250号明細書 に記載されている。紡糸口金を出たドープは紡糸口金と洗浄バス間の空間に入る。この空 間は一般にエアギャップと呼ばれているが、空気である必要はない。この空間は、溶媒を 除去すること無く、かつ、ドープと反応しない溶媒で満たされている必要があり、例えば 空気、窒素、アルゴン、ヘリウム、二酸化炭素等が挙げられる。

[0015]

紡糸後のフィラメントは、過度の延伸を避けるために洗浄され溶媒の一部が除去される 。そして、更に洗浄され、適宜水酸化ナトリウム、水酸化カルシウム、水酸化カリウム等 の無機塩基で中和され、ほとんどの溶媒は除去される。ここでいう洗浄とは、ポリベンザ ゾールポリマーを溶解している鉱酸に対し相溶性であり、ポリベンザゾールポリマーに対 して溶媒とならない液体に繊維またはフィラメントを接触させ、ドープから酸溶媒を除去 することである。好適な洗浄液体としては、水や水と酸溶媒との混合物がある。フィラメ ントは、好ましくは残留鉱酸濃度が8000ppm以下、更に好ましくは5000ppm 以下に洗浄される。その後、フィラメントは、乾燥、熱処理、巻き取り等が必要に応じて 行われる。

[0016]

本発明における熱分解温度が200℃以上の高耐熱性を有し鉱酸に溶解する有機顔料と しては、重合時あるいはポリマードープ中に添加して紡糸後も繊維中に残るものであれば よく、具体例としては、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、染色レーキ、イソインドリノン 類、イソインドリン類、ジオキサジン類、ペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニ ン類、キナクリドン類等が挙げられる。その中でも分子内に-N=及び/又はNH-基を 有するものが好ましく、より好ましくはペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン 類、キナクリドン類である。

[0017]

ペリノン及び/又はペリレン類としては、ビスベンズイミダゾ [2, 1-b:2'、1 ' - i] ベンゾ [l m n] [3, 8] フェナントロリンー8, 17-ジオン、ビスベンズ イミダゾ [2, 1-b:1'、2'-j] ベンゾ [lmn] [3, 8] フェナントロリン -6, 9-ジオン、2, 9-ビス (p-メトキシベンジル) アントラ [2, 1, 9-de f:6,5,10-d'e'f'] ジイソキノリン-1,3,8,10(2H,9H)-テトロン、2, 9ービス (pーエトキシベンジル) アントラ [2, 1, 9ーdef:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリン-1, 3, 8, 10(2H, 9H) -テトロン 、2, 9-ビス (3, 5-ジメチルベンジル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2 9-ビス (p-メトキシフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d 'e'f'] ジイソキノリンー1,3,8,10 (2H,9H) ーテトロン、2,9ービ ス (p-エトキシフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f [,]] ジイソキノリンー1,3,8,10(2H,9H)ーテトロン、2,9ービス(3, 5-ジメチルフェニル) アントラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10 (2H, 9H) ーテトロン、2, 9ージメチルアント ラ [2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリンー1, 3, 8, 10(2H, 9H) -テトロン、2, 9-ビス(4-フェニルアゾフェニル) アントラ[2, 1, 9-def:6, 5, 10-d'e'f'] ジイソキノリン-1, 3, 8, 10



(2 H, 9 H) ーテトロン、8, 16-ピランスレンジオン等があげられる。 これらのペリノン類の1つまたは2つ以上の化合物の併用もあり得る。

[0018]

フタロシアニン類としては、フタロシアニン骨格を有していればその中心に配位する金 属の有無および原子種は問わない。これらの化合物の具体例としては、29H,31H-フタロシアニネート (2-) - N 2 9, N 3 0, N 3 1, N 3 2 銅、2 9 H, 3 1 H - フ タロシアニネート (2-) -N29, N30, N31, N32鉄、29H, 31H-フタ ロシアニネート-N29, N30, N31, N32コバルト、29H, 31H-フタロシ アニネート (2-) -N29, N30, N31, N32銅、オキソ (29H, 31H-フ タロシアニネート (2-) - N 2 9 , N 3 0 , N 3 1 , N 3 2) , (SP-5-12) チタニウム等があげられる。また、これらのフタロシアニン骨格が1個以上のハロゲン原子 、メチル基、メトキシ基等の置換基を有していてもよい。

これらのフタロシアニン類の1つまたは2つ以上の化合物の併用もあり得る。

[0019]

キナクリドン類としては、5, 12-ジヒドロー2, 9-ジメチルキノ[2, 3-b] アクリジンー7, 14-ジオン, 5, 12-ジヒドロキノ [2, 3-b] アクリジンー7, 14-ジオン、5, 12-ジヒドロー2, 9-ジクロロキノ [2, 3-b] アクリジン -7,14-ジオン、5,12-ジヒドロ-2,9-ジブロモキノ[2,3-b]アクリ ジンー7,14-ジオン等があげられる。

これらのキナクリドン類の1つまたは2つ以上の化合物の併用もあり得る。

[0020]

また、ペリレン類、ペリノン類、フタロシアニン類およびキナクリドン類の2つまたは 3つ以上の化合物の併用も可能である。

勿論本発明技術内容はこれらに限定されるものではない。

[0021]

これらの有機化合物を糸中に含有させる方法としては、特に限定されず、ポリベンザゾ ールの重合のいずれの段階または重合終了時のポリマードープの段階で含有させることが できる。例えば、有機顔料をポリベンザゾールの原料を仕込む際に同時に仕込む方法、段 階的または任意の昇温速度で温度を上げて反応させている任意の時点で添加する方法、ま た、重合反応終了時に反応系中に添加し、撹拌混合する方法が好ましい。

[0022]

本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維の最大の特徴は、撚 係数30で撚りかけした後、80℃相対湿度80%の環境下で240時間処理した後の強 度保持率が80%以上であることである。好ましくは80~100%、更に82~100 %、更に84~100%、更に85~100%、更に80~99%、更に80~98%、 更に84~98%である。ポリベンザゾール繊維は分子自身の剛直性が高く、分子鎖同士 の相互作用が小さいため、糸に曲げ応力がかかると繊維軸方向に対して垂直方向にキンク バンドが発生する。後加工の種類によりキンクバンドの発生の程度に差はあるものの、後 加工処理を行うと通常キンクバンドが発生する。また、単に糸に撚りをかけるだけでも撚 り数が高くなるとキンクバンドが発生する。キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊 維を高温かつ高湿度下に長時間暴露すると、キンクバンドがない場合と比較して、暴露に よる強度低下が大きくなる傾向があるが、紡糸後の糸中に前記の有機顔料を含んでいるこ とにより、キンクバンドが発生した場合でも、高温高湿度に対する耐久性、すなわち、高 温高湿度下に長時間暴露したときの強度低下を小さくすることができる。これにより、織 物、編物、組み紐、ロープ、コードなどの後加工工程において糸がダメージを受けて糸に キンクバンドが発生した後でも高温高湿度に対して優れた耐久性を有するようになる。こ こでいう有機顔料は前述のごとく熱分解温度が200℃以上の耐熱性を有し、鉱酸に溶解 するものであり、好ましくはその分子構造中に-N=及び/又はNH-を有する有機顔料 である。より好ましくは、ペリノン及び/又はペリレン類、フタロシアニン類またはキナ クリドン類の有機顔料である。

本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維は、望ましくは繊維 中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が0.8~1.4:1であることである。繊維 中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が0.8未満であれば、糸内部のpHが極端に 酸性となるため、PBZ分子の加水分解が進行し、強度が低下しやすくなる。キンクバン ドがない場合と比較して、キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊維ではこの傾向が さらに顕著になり、高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下が大きくな る。一方、繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が1.4を超えると、糸内部の p Hが極端に塩基性となるため、PBZ分子の加水分解が進行し、強度が低下しやすくな る。キンクバンドがない場合と比較して、キンクバンドが発生したポリベンザゾール繊維 ではその傾向がさらに顕著になり、高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度 低下が大きくなる。以上より、繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比は0.8~ 1. 4:1であることが望ましく、より好ましくは $1.0 \sim 1.3:1$ であり、繊維中ど の部分においても上記化学量論比を実現していることが望ましい。洗浄中での無機塩基に よる中和方法として、ガイドオイリング方式、シャワリング方式、ディップ方式などが挙 げられるが、特に限定されるものではない。

[0024]

本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維は、前述した有機顔 料の繊維中の含有率が2~8質量%であることが望ましい。含有率が2質量%未満であれ ば、有機顔料を糸中に含有せしめることによる期待効果、すなわち、糸にキンクバンドが 発生した後の耐久性、具体的には高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低 下抑制効果が低減される。一方、含有率が8質量%を超えると、フィラメント繊度の増加 や繊度斑を惹起し、初期の糸強度が低くなるため好ましくない。含有率が2~8質量%の 範囲では、糸中で有機顔料が欠点となって繊維の初期強度が低下することも無く、また、 紡糸時の可紡性も良好であり、糸切れの無い良好な操業性が維持される。これは、添加し た顔料が鉱酸に溶解するため、ポリマードープ中でも溶解しているためと推測しているが 、本発明はこの考察に拘束されるものではない。

好ましくは3~6質量%である。

[0025]

本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維は、単糸の平均直径 Dが $5\sim22\mu$ m、好ましくは $10\sim20\mu$ mである。

また、糸長100mmの測定での平均強度が、4.5GPa以上、好ましくは5.0~ 8. 0 G P a である。

[0026]

更に本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維は、上述のとお り、望ましくは有機顔料を繊維中に含有せしめたものである。したがって繊維の繊維径斑 に対しては、十分な管理が要求される。本発明に係るポリベンザゾール繊維は、繊維長5 00mmにわたって10mm間隔で単糸の直径を測定した際の変動係数CV (標準偏差/ 平均値)が0.08以下であることが望ましい。0.08を超えると、細い部分での応力 集中が生じ破断が発生しやすくなる。好ましくは0.06以下である。

[0027]

本発明に係るゴム補強用コードに使用されるポリベンザゾール繊維は耐疲労性を改善する 観点からリング撚糸機などを用いて片撚りもしくは双糸撚りを与えられる。撚り係数(K)は10~100であれば良い。

ゴムとの接着性を改善すべく、上記ポリベンザゾール繊維表面にコロナ処理やプラズマ処 理等を施しても良い。また繊維表面或はコロナ処理等を施した繊維表面と反応可能な化合 物をポリベンザゾール繊維に付与しても良い。更にゴムとの接着性を向上させるため、デ ィップ処理を施されてもよい。当該処理液としては、(A)エポキシ樹脂の水分散液、(B) ブロックドイソシアネートの水分散液、(C) ゴムラテックスの水分散液、(D) レ ゾルシン・ホルムアルデヒド樹脂ーゴムラテックス(RFL)混合液、の組み合わせもし



くは単独で、一段または二段以上の多段処理により施される場合が一般的であるが、その 他の処方であってもよい。

以下に実例を用いて本発明を具体的に説明するが、本発明はもとより下記の実施例によ って制限を受けるものではなく、前後記の主旨に適合し得る範囲で適当に変更を加えて実 施することも勿論可能であり、それらはいずれも本発明の技術範囲に含まれる。

[0028]

(ポリベンザゾール繊維フィラメントの撚りかけ方法)

JIS-L1013に準じて、検ねん器を用い、つかみ間隔を50cmとして、下記の計 算式から得られる所定荷重のもと、検ねん器に試料を取り付け、撚り係数30となるよう に撚りかけを行った。なお、撚りかけはS撚りとした。30秒放置した後、S撚りで撚り 係数6になる撚り数まで解撚し、S撚りの撚り係数6のサンプルを得た。なお、撚りをか ける際の所定荷重(a)の計算式、および撚り係数(K)と撚り数(Tw)の関係式を下 記に示す。

a = (1/10) D

 $K=0.~1~2~4\times T~w\times D^{1/2}$

a:所定荷重(g)

Tw: 撚数 (回/inch)

D:フィラメント繊度(Dtex)

[0029]

(ポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価方法)

高温かつ高湿度下における耐久性の評価は、高温かつ高湿度保管処理前の引張強度に対 する処理後の引張強度の保持率で評価を行った。

直径10cmの樹脂ボビンに、上記に記載した撚りかけ方法により撚りをかけたサンプ ル(S撚りの撚り係数6の状態)を巻き付けた状態で恒温恒湿器中、高温かつ高湿度保管 処理した後サンプルを取り出し、室温下で引張試験を実施して得られた引張強度測定値を a (cN/dtex)、上記に記載した撚りかけ方法により撚りをかけたサンプル (S撚 りの撚り係数6の状態)の引張試験を室温下で実施して得られた引張強度の測定値をb(c N/dtex)とし、aをbで割って100を掛けて強度保持率を求めた。なお、高温 高湿度下での保管処理にはヤマト科学社製Humidic Chamber 1G43Mを 使用し、恒温恒湿器中に光が入らないよう完全に遮光して、80℃、相対湿度80%の条 件下にて240時間処理を実施した。引張強度の測定は、JIS-L1013に準じて引 張試験機(島津製作所製、型式AG-50KNG)にて測定した。

[0030]

(ゴム補強用コードの高温かつ高湿度下における耐久性の評価方法)

高温かつ高湿度下における耐久性の評価は、サンプルを恒温恒湿器中で高温かつ高湿度 保管処理した後、標準状態(温度:20±2℃、相対湿度:65±2%)の試験室内に取 り出し、30分以内に引張試験を実施し、高温かつ高湿度保管処理前の引張強度に対する 処理後の引張強度の保持率で評価を行った。高温高湿度下での保管処理にはヤマト科学社 製Humidic Chamber 1G43Mを使用し、恒温恒湿器中に光が入らないよ う完全に遮光して、80℃、相対湿度80%の条件下にて240時間処理を実施した。引 張強度の測定は、JIS-L1013に準じて引張試験機(島津製作所製、型式AG-5 0KNG)にて測定した。

[0031]

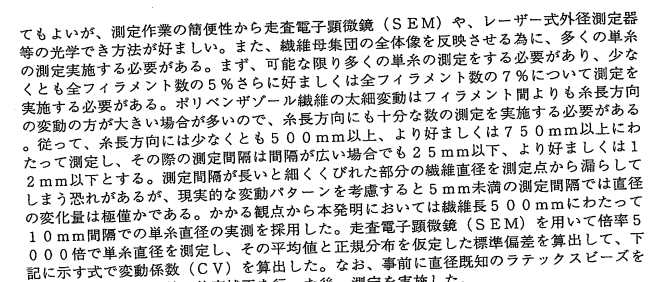
(ポリベンザゾール繊維フィラメント中の残留リン濃度、ナトリウム濃度)

フィラメント中の残留リン濃度は、試料を湿式分解後、モリブデンブルー法による比色 分析により求めた。フィラメント中のナトリウム濃度は試料を炭化、灰化、酸溶解後、1 . 2 N-HC1溶液とし、原子吸光法により求めた。

[0032]

(ポリベンザゾール繊維の繊維径の測定)

繊維径の測定は、光学的な手法、マイクロメーターのような機械的な手法のいずれであっ



用いて走査電子顕微鏡の倍率補正を行った後、測定を実施した。 C V = 単糸直径の標準偏差 [μm] /単糸直径の平均値 [μm]

[0033]

(実施例1)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g,122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が29dL/gのポリ(p-フ ェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ10.0kgにスレン74.0gを添加して撹 拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4600ppm、ナトリウム濃度は360 0 p p m、N a / P モル比は1. 05であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は86%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、2方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は89%であった。

[0034]

(実施例2) 窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g、122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(pーフ

ェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープ10.0kgに銅フタロシアニン74.0gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後120秒間水洗した後、 80℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃 度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4500ppm、ナトリウム濃度は24 00ppm、Na/Pモル比は0.72であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は83%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は85%であった。

[0035]

(実施例3)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g、122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フ ェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ10.0kgに銅フタロシアニン74.0gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は360 0 p p m、N a / P モル比は1.10であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は88%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は91%であった。



[0036]

(実施例4) 窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g、122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フ エニレンベンゾビスオキサゾール) ドープ10.0kgに銅フタロシアニン74.0gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後3秒間水洗した後、80 ℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度、 ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4700ppm、ナトリウム濃度は5400 ppm、Na/Pモル比は1.55であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は86%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、2方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は87%であった。

[0037]

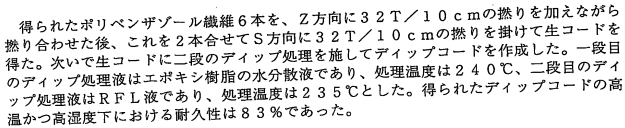
(実施例5)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g, 122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(pーフ エニレンベンゾビスオキサゾール)ドープ10.0kgに銅フタロシアニン22.0gを 添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4500ppm、ナトリウム濃度は400 0 p p m、N a / P モル比は 1. 2 0 であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は81%であった。



[0038]

(実施例6)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g, 122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめた。得 られた30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フ ェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープ10.0kgに銅フタロシアニン162.5g を添加して撹拌混合した。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度・ 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は340 0 p p m、N a / P モル比は1. 0 4 であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は87%であった。

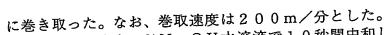
得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は85%であった。

[0039]

(実施例7) 窒素気流下、122%ポリリン酸10827.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノー ル二塩酸塩1672. 5g, テレフタル酸1263. 5gを添加して60℃で1時間撹拌 した後、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間 反応せしめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸28.0gと銅フタロシアニ ン97.5gを116%ポリリン酸372.0gに添加した分散液を加えた後、170℃ で5時間、200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固 有粘度が29dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。 その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ

ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ

ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン 出証特2005-3012066



巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後120秒間水洗した後、 80℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃 度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4600ppm、ナトリウム濃度は24 00ppm、Na/Pモル比は0.70であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は84%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、2方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は86%であった。

[0040]

(実施例8)

窒素気流下、122%ポリリン酸10827.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノー ル二塩酸塩1672. 5g,テレフタル酸1263. 5gを添加して60℃で1時間撹拌 した後、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間 反応せしめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸28.0gと銅フタロシアニ ン 9 7. 5 gを 1 1 6 %ポリリン酸 3 7 2. 0 gに添加した分散液を加えた後、 1 7 0 ℃ で5時間、200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固 有粘度が29dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4900ppm、ナトリウム濃度は420 0 p p m、N a / P モル比は1. 15であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は89%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は91%であった。

[0041]

(実施例9)

窒素気流下、122%ポリリン酸10827.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノー ル二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸1263.5gを添加して60℃で1時間撹拌 した後、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間 反応せしめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸28.0gと銅フタロシアニ ン97.5gを116%ポリリン酸372.0gに添加した分散液を加えた後、170℃ で 5 時間、200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固



有粘度が29dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。 その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後3秒間水洗した後、80 ℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度、 ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4800ppm、ナトリウム濃度は5600 ppm、Na/Pモル比は1.57であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は86%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は86%であった。

[0042]

(実施例10)

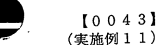
窒素気流下、122%ポリリン酸10827.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノー ル二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸1263.5gを添加して60℃で1時間撹拌 した後、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間 反応せしめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸28.0gと銅フタロシアニ ン28.0gを116%ポリリン酸372.0gに添加した分散液を加えた後、170℃ で5時間、200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固 有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4500ppm、ナトリウム濃度は380 Oppm、Na/Pモル比は1.14であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は82%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は82%であった。



窒素気流下、122%ポリリン酸10827.5g中に4,6-ジアミノレゾルシノー ル二塩酸塩1672. 5g, テレフタル酸1263. 5gを添加して60℃で1時間撹拌 した後、ゆっくりと昇温して120℃で4時間、135℃で20時間、150℃で5時間 反応せしめた。さらにこのオリゴマードープにテレフタル酸28.0gと銅フタロシアニ ン205.5gを116%ポリリン酸372.0gに添加した分散液を加えた後、170 ℃で5時間、200℃で10時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した 固有粘度が28dL/gのポリ(p-フェニレンベンゾビスオキサゾール)ドープを得た

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0. 18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4800ppm、ナトリウム濃度は390 0 p p m、N a / P モル比は 1. 0 9 であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は87%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、2方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は88%であった。

[0044]

(実施例12) 窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g, キナクリドン96. 0g, 122%ポリリン酸10391gを60℃で1時 間撹拌した後、ゆっくりと昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で 20時間反応せしめ、30℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が24dL/g のポリ (p-フェニレンベンゾビスオキサゾール) ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4900ppm、ナトリウム濃度は390

Oppm、Na/Pモル比は1.07であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価



を実施した結果、強度保持率は85%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、2方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は84%であった。

[0045]

(比較例1)

窒素気流下、4,6-ジアミノレゾルシノール二塩酸塩1672.5g,テレフタル酸 1304g,122%ポリリン酸10391gを60℃で1時間撹拌した後、ゆっくりと 昇温して135℃で25時間、150℃で5時間、170℃で20時間反応せしめ、30 ℃のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30dL/gのポリ(p-フェニレンベ ンゾビスオキサゾール)ドープを得た。

その後、単糸フィラメント径が11.5μm、1.5デニールになるような条件で紡糸 を行った。紡糸温度175℃で孔径0.18mm、孔数166のノズルから紡糸ドープを 押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするよ うに配置された第1洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1洗浄浴の間のエア ギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバ ーを設置した。クエンチ温度は65℃とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リ ン濃度が5000ppm以下になるまで水洗し、乾燥させずにフィラメントを樹脂ボビン に巻き取った。なお、巻取速度は200m/分とした。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後15秒間水洗した後、8 0℃で4時間乾燥した。上記に記載した方法により、得られた糸の繊維中の残留リン濃度 、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4400ppm、ナトリウム濃度は400 0 p p m、N a / P モル比は1. 2 2 であった。

上記に記載した方法でポリベンザゾール繊維の高温かつ高湿度下における耐久性の評価 を実施した結果、強度保持率は77%であった。

得られたポリベンザゾール繊維6本を、乙方向に32T/10cmの撚りを加えながら 撚り合わせた後、これを2本合せてS方向に32T/10cmの撚りを掛けて生コードを 得た。次いで生コードに二段のディップ処理を施してディップコードを作成した。一段目 のディップ処理液はエポキシ樹脂の水分散液であり、処理温度は240℃、二段目のディ ップ処理液はRFL液であり、処理温度は235℃とした。得られたディップコードの高 温かつ高湿度下における耐久性は78%であった。

[0046]

以上の結果を表1にまとめる。表1より明らかなように、比較例と比べ、実施例のポリ ベンザゾール繊維からなるゴム補強用コードは耐久性が良好であることが分かる。

[0047]



【表1】

									オートゲップ
,					大くどま	ポニベンボンーラ雑雑	اعري		1
		雑雑中の	4,0	3	業件	禁	Na/P	高温かつ高湿度下における耐水の砂砂価結果	耐久性
	顔料の種類	飯料合有率	初期知及	3	一ン領政	Na漢区	344	85	35
		×	GPa	1	mdd	mdd	,		68
		20	5.8	0.047	4600	3600	1,05	80	
東施例1	メンジ	36		9600	4500	2400	0.72	83	£
実施例2	領フタロシアニン	20	8.6	0000		0000	100	88	91
the first	留しなロシアニン	5.0	9.0	0.034	4400	2000			87
米形化3	ハイスへ		8	0.00	4700	5400	1.55	98	;
実施例4	領フタロシアニン	0.0	8		1	500	1 20	81	83
中核便5	細フタロシアニン	1.5	6.0	0.047	4300			87	82
		9	5.6	0.062	4400	3400	3.		8
実施例6	迷しなコンノーノ			790.0	4600	2400	0.70	84	og
実施例7	網フタロシアニン	5.0	e e	ì		1	3.	68	16
	グークンジング	5.0	5.8	0.043	4900	4200			98
米器を名	インエインを	1	1	0 0 0	4800	2600	1.57	98	; -
実施例9	領フタロシアニン	5.0	92		185	288	=	82	87
份据金10	領フタロシアニン	1.5	6.1	0.031	36		1	87	88
	╀	10	5.5	0.059	4800	3900	<u> </u>		6
実施例17	¥	1	;	000	4900	3900	1.07	82	5
来拖伤12	キナクリドン	2.0	à.	200.0	+	967	13	11	78
子特色	1	0	6.3	0.028	3				
W+X/73.									

【産業上の利用可能性】

[0048]

本発明によると、高温かつ高湿度下に長時間暴露された場合に強度を充分に維持するこ とができる撚糸されたポリベンザゾール繊維からなるゴム補強用コードが提供できるため 、産業用資材として実用性を高め利用分野を拡大する効果が絶大である。



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 高温かつ高湿度下に長時間暴露されても強度低下が小さい撚糸されたポリベン ザゾール繊維からなるゴム補強用コードを提供することを目的とする。

【解決手段】 熱分解温度が200℃以上の高耐熱性であり鉱酸に溶解する有機顔料で、 好ましくはその分子構造中に-N=及び/又はNH-基を有するもの、なかでもペリノン 及び/又はペリレン類、フタロシアニン類、キナクリドン類を糸中に含有せしめることに より、撚係数30で撚りかけした後に80℃相対湿度80%の環境下で240時間処理し た後の強度保持率が80%以上であるポリベンザゾール繊維とし、かかる繊維を少なくと も一部に用いてゴム補強用コードとする。



特願2003-424649

出願人履歴情報

識別番号

[000003160]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月10日

新規登録

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

東洋紡績株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/018392

International filing date:

09 December 2004 (09.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-424649

Filing date:

22 December 2003 (22.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 03 March 2005 (03.03.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потиер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.